This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(II)特許出願公開番号 特開2000-302410

(P2000-302410A) (43)公開日 平成12年10月31日(2000.10.31)

(51) Int. Cl. 7 CO1B 3/58	識別記号	F I			テーマコート・	(参考)	
B01J 23/42		CO1B 3/58 4G040 B01J 23/42 M 4G069					
23/63		23/58	3	M			
23/58		23/60)	M			
23/60		23/62	2	M			
	審査請求	未請求 請求	項の数11 O	L (全9)	頁) 最終頁	に続く	
(21)出願番号	特願平11-115101	(71)出願人	000005821	1 701			
			松下電器産業	業株式会社			
(22)出願日——	平成11年4月22日(1999.4.22)	大阪府門真市大字門真1006番地					
		(72)発明者					
			大阪府門真市	市大字門直11	006番曲 松	「電器	
			産業株式会社		OVER 2C IA	-200	
		(72)発明者	富澤 猛	r 3			
			大阪府門真市	七十字門直1	∩∩¢ 572.14 4 1 /\⊃	下	
			産業株式会社			、电器	
	•	(74)代理人		TN			
•	·	(14)1(建入					
			弁理士 石井	中 和郎			
	· · ·					•	
					最終頁	に続く	

(54) 【発明の名称】水素精製装置

(57)【要約】

【課題】 少なくとも水素ガスとCOと水蒸気を含む改質ガス中のCO濃度をCO変成反応によって低減する水素精製装置において、起動停止を繰り返した場合に長期間にわたって安定に動作させることは困難であった。また、装置の起動を短時間でおこなうことは困難であった【解決手段】 少なくとも水素ガス、一酸化炭素および水蒸気を含む改質ガスの供給部、および前配改質ガス供給部の下流側に位置する一酸化炭素変成触媒体を具備した反応室を備える水素精製装置であって、前記一酸化炭素変成触媒体が、BET比表面積が10㎡/g以上の少なくとも1種の金属酸化物および/または複合金属酸化物からなる担体にPtを担持させてなることを特徴とする水素精製装置。

2

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも水素ガス、一酸化炭素および 水蒸気を含む改質ガス供給部、および前記改質ガス供給 部の下流側に位置する一酸化炭素変成触媒体を具備した 反応室を備える水素精製装置であって、前記一酸化炭素 変成触媒体が、BET比表面積が10㎡ / g以上の少 なくとも1種の金属酸化物および/または複合金属酸化 物からなる担体にPtを担持させてなることを特徴とす る水素精製装置。

【請求項2】 前記金属酸化物および/または複合金属 10 酸化物が、Mg、Al、Si、Ca、Ti、Cr、F e、Zn、Y、Zr、Nb、Mo、Sn、Ba、および ランタノイドよりなる群から選択される少なくとも1種 の酸化物であることを特徴とする請求項1記載の水素精 製装置。

【請求項3】 前記金属酸化物および/または複合金属 酸化物が、アルミナ、シリカ、シリカアルミナ、ジルコ ニア、チタニアおよびゼオライトよりなる群から選択さ れる少なくとも1種であることを特徴とする請求項2記 載の水素精製装置。

【請求項4】 前記複合金属酸化物がCeを含むことを 特徴とする請求項1または2記載の水素精製装置。

【請求項5】 前記金属酸化物が酸化セリウムであるこ とを特徴とする請求項1または2記載の水素精製装置。

【請求項6】 前記複合金属酸化物が2rを含むことを 特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の水素精製装 置。

【請求項7】 前記一酸化炭素変成触媒体が、Ptのほ かに、Ptの0.1~0.5重量%に相当する量のP d、Rh、またはRuを担持してなることを特徴とする 30 請求項1~6のいずれかに記載の水素精製装置。

【請求項8】 前記担体が耐熱性無機金属材料からなる ことを特徴とする請求項1~7のいずれかに記載の水素 精製装置。

【請求項9】 前記一酸化炭素変成触媒体の温度が15 0~450℃に制御されていることを特徴とする請求項 1~8のいずれかに記載の水素精製装置。

【請求項10】 前記一酸化炭素変成触媒体において、 上流部の温度が下流部の温度より高く制御されているこ

【請求項11】 供給される前記改質ガスが24~50 体積%の水蒸気を含有することを特徴とする請求項1~ 10のいずれかに記載の水素精製装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、水素を主成分と し、COを含有する改質ガスを精製し、高純度の水素ガ スを提供する水素精製装置に関する。

[0002]

【従来の技術】燃料電池などの水素源として、炭化水素 もしくはアルコール、エーテルなどの改質によって得ら れる改質ガスを用いるが、100℃以下の低温で動作す る固体高分子型燃料電池の場合には、電極に用いるPt 触媒が改質ガスに含まれるCOによって被毒される恐れ がある。Pt触媒の被毒が起こると水素の反応が阻害さ れ、燃料電池の発電効率が著しく低下するため、COを 100ppm以下、好ましくは10ppm以下に除去す る必要がある。通常、COを除去するためには、CO変 成触媒体を設置したCO変成部でCOと水蒸気をシフト 反応させ、二酸化炭素と水素に転換し、数千ppm~1 %程度の濃度までCO濃度を低減させる。その後、微量 の空気を加え、CO選択酸化触媒体によって燃料電池に 悪影響をおよぼさない数ppmレベルまでCOを除去す る。ここで、充分にCOを除去するためには、CO濃度 の1~3倍程度の酸素を加える必要があるが、このとき 水素も酸素量に対応して消費される。そして、CO濃度 が高い場合には加えるべき酸素量も増加し、消費される 水素が増大するため、装置全体の効率が大きく低下する 20 のである。そこで、CO変成部においてCOを充分に低 減させることが必要になるのである。

【0003】従来から、CO変成触媒には、低温用CO 変成触媒として150~300℃で使用可能な銅-亜鉛 系触媒、銅-クロム系触媒などが用いられ、髙温用CO 変成触媒として300℃以上で機能する鉄ークロム系触 媒などが用いられている。これらのCO変成触媒は、化 学プラントや燃料電池用水素発生器などの用途に応じ て、低温用C〇変成触媒のみで使用したり、高温用CO 変成触媒と低温用CO変成触媒を組み合わせて使用され ていた。上記の銅系の低温用CO変成触媒を中心に用い た場合、非常に高い触媒活性が得られるが、使用前に還 元処理を施して活性化させる必要がある。そして、活性 化処理中に発熱するため、触媒が耐熱温度以上にならな いように、例えば還元ガスの供給量を調節しながら、長 時間かけて処理する必要があった。

【0004】また、一度活性化させたCO変成触媒は、 装置の停止時などに酸素が混入した場合に再酸化されて 劣化する可能性があるため、酸化を防止するなどの対策 が必要であった。さらに、低温用CO変成触媒は耐熱性 とを特徴とする請求項1~9のいずれかに記載の水素精 40 が低く、装置の始動時に触媒を急激に加熱することがで きないため、徐々に温度を上昇させるなどの対策が必要 であった。一方、高温用CO変成触媒のみを用いた場合 には、耐熱性が高く温度が多少上昇しすぎても問題はな いため、始動時の加熱などが容易になる。しかし、CO 変成反応が温度に依存する平衡反応であり、高温でしか 機能しない高温用CO変成触媒を用いた場合は、CO濃 度を1%以下にすることが困難であった。そのため、後 に接続するCO浄化部での浄化効率が低下するという問 題があった。

50 [0005]

【発明が解決しようとする課題】以上のように、従来の 技術においては、水素発生装置における変成部の起動に 時間を要したり、取り扱いが煩雑なため、頻繁に起動停 止を繰り返す用途には、充分には適用できないという問 題があった。そこで、本発明の目的は、前記問題点を解 消するため、水素発生装置におけるCO変成触媒の活性 化処理を容易にし、運転の起動停止を繰り返した場合の 酸素混入による影響を低減させて長期間にわたって安定 に動作する水素精製装置(いわゆる変成部に相当す る。)を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、前記課題を解 決するために、少なくとも水素ガス、一酸化炭素および 水蒸気を含む改質ガスの供給部、および前記改質ガス供 給部の下流側に位置する一酸化炭素変成触媒体を具備し た反応室を備える水素精製装置において、前記一酸化炭 素変成触媒体を、BET比表面積が10㎡/g以上の 少なくとも1種の金属酸化物および/または複合金属酸 化物からなる担体にPtを担持させて構成する。前記金 属酸化物および/または複合金属酸化物は、Mg、A 1. Si. Ca. Ti. Cr. Fe. Zn. Y. Zr. Nb、Mo、Sn、Baおよびランタノイドよりなる群 から選択される少なくとも1種の酸化物であるのが好ま しい。さらに具体的には、例えばアルミナ、シリカ、シ リカアルミナ、ジルコニア、チタニアおよびゼオライト などがあげられる。

【0007】また、前記金属酸化物は酸化セリウムを含 むのが好ましく、前記複合金属酸化物はCeおよび/ま たはZrを含むのが好ましい。また、前記一酸化炭素変 成触媒体が、Ptのほかに、Ptの0.1~0.5重量 30 %に相当する量のPd、Rh、またはRuを担持してな るのが好ましい。前記担体は耐熱性無機金属材料から構 成されるのが好ましい。また、本発明の水素生成装置 は、前記一酸化炭素変成触媒体の温度を150~450 ℃に制御して運転するのが好ましく、前記一酸化炭素変 成触媒体の上流部の温度を下流部の温度より高く制御し て運転するのが好ましい。また、前記改質ガスが24~ 50体積%の水蒸気を含有するのが好ましい。

[0008]

【発明の実施の形態】以下の実施の形態に代表させ、図 40 面を参照しながら本発明を説明する。

【0009】実施の形態1

図1は、本発明の実施の形態1に係る水素精製装置を含 む水素発生装置の構成を示す概略縦断面図である。図1 において、原料ガス供給部1は燃料と水蒸気からなる原 料ガスを供給するものであり、熱交換フィン2、改質触 媒体3、加熱用パーナー4、排気口5、一酸化炭素(C O) 変成触媒体 6、熱電対 7、温度制御装置 8、冷却器 9、空気供給部10、СО浄化触媒体11、および改質

に保つために、必要箇所の外周をセラミックウールから なる断熱材で覆ってある(図示せず。)。

【0010】ここで、CO変成触媒体6には、図2に示 すペレット状のアルミナ製担体にPt塩を含浸させたも のを用いた。また、改質触媒体3には一般的に用いられ るNi系触媒、CO浄化触媒体11にはPt系触媒をそ れぞれ用いた。なお、図1中には、本発明の水素精製装 置の基本的な機構を説明するために、改質触媒体3とC 〇浄化触媒体11も示してある。

10 【0011】つぎに本実施の形態の動作と特性について 説明する。水素精製装置に供給する改質ガスを発生させ るために用いる燃料としては、天然ガス、メタノール、 ガソリンなどがあり、改質方法も水蒸気を加える水蒸気 改質、空気を加えておこなう部分改質などがあるが、こ こでは天然ガスを水蒸気改質して改質ガスを得る場合に ついて述べる。天然ガスに水蒸気を混合し、原料ガス供 給部1から供給し、熱交換フィン2で熱交換した経路を 通過させて予熱した後、改質触媒体3に接触させる。改 質触媒体3は加熱用パーナーで500~800℃に加熱 されており、原料ガスはほぼ100%の転換率で水素と 20 COおよび二酸化炭素に転換される。

【0012】改質ガスの組成は改質触媒体の温度によっ て多少変化するが、水蒸気を除いた平均的な値として、 水素が約80%、二酸化炭素、一酸化炭素がそれぞれ約 10%含まれる。この改質ガスはС〇変成触媒体6に供 給され、COと水蒸気が反応する。改質触媒体は500 ~800℃程度であるのに対し、CO変成触媒体は15 0~450℃程度で機能するため、熱電対7でCO変成 触媒体6上流部の温度を検出して、フィードバック機構 を備えた温度制御装置8で冷却器9に付属した冷却ファ ンの出力を制御し、CO変成触媒体6の温度が最適とな るように改質ガス温度を調節する。 CO変成触媒体 6 通 過後のC〇濃度は約0.5%程度となり、C〇濃度の3 倍程度に相当する酸素を含む量の空気を混合した後、C 〇浄化触媒体11に供給する。CO浄化触媒体11でC 〇が10ppm以下まで除去され、改質ガス出口12よ り燃料電池に供給される。

【0013】つぎに、本実施の形態に係る水素精製装置 を含む水素発生装置の動作原理について説明する。ここ では、本発明の最大の特徴であるCO変成触媒体につい て詳述する。CO変成反応は、温度に依存する平衡反応 であり、低温で反応させるほどCO濃度を低減させるこ とができる。一方、低温になると触媒上での反応速度が 低下し、CO濃度が極小値をとる温度が存在する。通 常、CO変成触媒として用いられる銅-亜鉛触媒、銅-クロム触媒などの銅系の変成触媒は、150~250℃ 程度でCO変成反応を行うことができ、条件によっては CO濃度を数百~数千ppm程度にまで低減させること ができる。しかし、銅系の触媒は、反応器に充填した ガス出口11を備えている。 また、反応器を一定温度 50 後、水素や改質ガスなどの還元ガスを流通させて活性化

させる必要があり、銅系触媒の耐熱性は300℃前後と 低い。したがって、活性化時の反応熱で耐熱温度を超え ないように、還元ガスを不活性ガスなどで希釈して供給 するか、または少流量で徐々に反応させる必要があり、 長時間を要する。

【0014】また、装置の起動時にも、過昇温によって 耐熱温度を超えないようにゆっくりと長時間かけて加熱 する必要があり、頻繁に起動停止を繰り返すような用途 には問題点が多い。一方、本発明の水素精製装置ではC 〇変成触媒体6にPt触媒を用いており、銅系の触媒と 10 比較して高い耐熱性を持つため、装置の起動時に500 ℃前後の高温になった場合でも大きな劣化はない。ま た、銅系触媒のように還元ガス中で長時間活性化する必 要もない。また、装置を停止させた場合に空気が混入し ても、銅系触媒のような触媒劣化はない。通常、貴金属 触媒は銅などの遷移金属を用いた触媒と比較して、様々 な反応に対して高い活性をもち、少ない貴金属担持量で 充分な活性が得られる。また、貴金属は酸化物の生成熱 が小さいため、還元されやすく、還元ガスで活性化した 場合の発熱量も小さい。このことから、銅系触媒のよう 20 に還元ガスを流通させながら長時間かけて活性化させる 必要がなく、触媒充填後に改質ガスを数分間流通させる だけで充分な活性が得られる。

【0015】Pt、Pd、Rh、およびRuなどの貴金 属触媒は、いずれもCO変成反応を行うことができる が、活性が高いために反応の選択性が比較的低く、条件 によってはCO変成反応の副反応としてCOまたは二酸 化炭素のメタン化反応も進行する。メタン化反応が進行 すると、水素が消費されるため、装置全体の効率が低下 する。通常、CO変成反応を行う150~450℃の温 30 度領域では、髙温になるほどメタン化反応が顕著とな り、貴金属の種類によってもメタン生成率は異なる。こ れは、貴金属の種類によってCOの吸着機構が異なるた めであり、メタン化反応が進行しやすいCOの吸着機構 をもつPd、RhおよびRuは、比較的低温でメタンを 発生させ、CO変成反応を行うことができる温度領域が 狭くなる。これに対して、本発明で用いるPt触媒はメ タン化反応を起こしにくく、広い温度範囲でCO変成反 応を行うことができる。

【0016】充分な触媒活性を得るためにはPt粒子を 40 小さくし、多くの活性点を持つことが必要であるが、こ のためにはBET比表面積が10m²/g以上ある金属 酸化物にPtを担持させるのが好ましい。ここで、BE T比表面積とは、粉末に窒素を吸着させておこなう公知 の測定法で求められる比表面積のことである。また、B ET比比表面積の上限は特に限定はなく、100~20 0 m²/gでも、数百m²/gであっても、同様に高い活 性が得られる。Ptを担持する金属酸化物および/また は複合金属酸化物は、Mg、Al、Si、Ca、Ti、

およびランタノイドよりなる群から選択される少なくと も1種の酸化物であるのが好ましい。

【0017】また、上記に含まれないCu、Mn、Co およびNiなどの金属酸化物を用いた場合には、Cu系 のCO変成触媒と同じく、触媒充填後に改質ガスによっ て還元されて発熱するため、本発明の効果は得られな い。なお、金属酸化物および複合金属酸化物のBET比 表面積が10m¹/g未満であった場合には、Ptが充 分吸着せずにPtの分散度が低下し、充分な触媒活性が 得られない。また、Ptの粒径を小さくするため、Pt 担持量を少なくした場合、活性点の数が減少し、充分な 活性は得られない。

【0018】また、これらの金属酸化物および複合金属 酸化物としては、特に高い活性が得られるという点か ら、アルミナ、シリカ、シリカアルミナ、ジルコニア、 チタニアおよびゼオライトから選択される1種を用いる のが好ましい。これは、これらの材料が酸、アルカリに 対して比較的安定で、酸性またはアルカリ性であるPt 塩によって変化しないためである。Pt塩によって金属 酸化物などが変化した場合には、Ptが金属酸化物など の内部に埋没して、活性が低下することになる。

【0019】また、複合金属酸化物にあっては、Сеが 複合化されてあるとさらに効果的である。CeはPt触 媒上でのメタン化反応を抑制するとともに、CO変成反 応に対する低温活性を向上させる効果がある。Ceの添 加量は多いほど好ましい。よって、金属酸化物として、 酸化セリウムを主として用いてもよい。Ceの原料は、 硝酸塩、酢酸塩、水酸化物など、酸化物が得られるもの であれば特に限定はない。ただし、Ce添加量が多くな ると、調製法によっては金属酸化物のBET比表面積が 10m¹/g未満になることがあり、この場合は高い活 性が得られない。

【0020】また、酸化セリウム単体では耐熱性が比較 的低いため、Zrを複合化させることによって、耐熱性 が向上する。すなわち、CeおよびZrを含む複合金属 酸化物であるのが好ましい。酸化セリウムに2rを複合 化させる方法も、特に限定はなく、例えば共沈法、ソル ゲル法、アルコキシド法などを用いることができる。ま た、酸化セリウムに Zrを組み込んでも、酸化ジルコニ ウムにCeを組み込んでもよい。

【0021】また、Pd、Rh、Ruから選択される1 種がPt重量に対して0.1~0.5倍添加されている と、さらに高い活性が得られる。これらの貴金属元素は メタン化反応を促進するため、単独ではCO変成触媒と して高い性能を得ることは困難であるが、Ptと複合化 させることによって、Pt触媒の性能を向上させること ができる。これらの貴金属はPt重量の0.5倍より多 **ぐ添加すると、添加した貴金属の特性が現れ、メタン化** 反応が顕著になり好ましく、Pt 重量の0.1倍未満で Cr、Fe、Zn、Y、Zr、Nb、Mo、Sn、Ba 50 あると全く添加の効果は見られなくなる。

【0022】本発明の水素精製装置は、CO変成触媒体6の温度が150~450℃に制御されてあると、特に高い性能を発揮する。CO変成反応は低温であるほど平衡的にCO濃度が低下し、450℃より高温では、充分にCO濃度を低下させることができないとともに、メタン発生量が増加し、水素発生の効率が低下する。逆に、反応速度の点から、低温、具体的には150℃未満ではCO濃度が高くなってしまう。

【0023】また、CO変成触媒体6の下流部を冷却す るなどして、CO変成触媒体6の上流部よりも下流部の 10 方が低温に制御されてあると、特に高い性能が得られ る。CO変成反応は発熱反応であるため、CO変成触媒 体6の上流部で発生した反応熱は、改質ガスによって下 流部に伝達される。このため、C〇変成触媒体6の温度 は下流部の方が高温になりやすく、上流部でCO濃度を 充分に低減しても、高温の下流部で再び逆反応によりC 〇濃度が増加する。したがって、下流部を上流部よりも 低温にすることによって、逆反応を抑制できる。ここ で、CO変成触媒体6の上流部の温度および下流部の温 度とは、上流側半分と下流側半分の平均温度、もしくは 20 上流、中流、および下流に分割した場合の上流および下 流の平均温度のことであり、最上流と最下流部の温度に 限定するものではない。また、最上流部のみを冷却する など、最上流のみが例外的に低温となる場合には、この 部分を除いた上流部の平均温度を上流部の温度とみな す。

【0024】また、改質ガス中に含まれる水蒸気量が24~50体積%であると、特に高い活性が得られる。改質ガス中の水蒸気の含有量は平衡的には多いほど好ましく、具体的には24体積%以上含有されていると、充分30にCO濃度が低下する。一方、水蒸気含有量が増加すると流速が増加するため、反応速度的に不利となり、具体的には50体積%を越すとCO濃度を充分に低下させることができなくなる。改質ガス中に含まれる水蒸気量は、改質部と変成部の中間で水を加えることによって増加させることができるため、供給水の量で調節することができる。

【0025】ここでは、担体の形状をペレット形状とし、Pt塩を含浸させてCO変成触媒体6を作製したが、あらかじめアルミナ粉末にPtを担持した後にスラ 40

リー化させたものを、コージェライトやムライトなどの 耐熱性無機金属材料からなる担体にコーティングしても 同様の性能を有する変成触媒体が得られる。この場合、 表面のみにコーティングするため、金属粉末の量を少量 にしてもよい。また、担体に熱衝撃に強い材料を用いる ことによって、起動停止による熱衝撃で触媒の割れや破 壊が抑制される。

【0026】また、担体の形状も、上述のペレット形状のほか、図3に示すハニカム形状であってもかまわない。ハニカム形状にすると単位体積当たりの幾何学的表面積が大きくなり、CO変成触媒体と改質ガスとの接触面積が増加するため、より効率的に反応をおこなうことができる。なお、ペレット形状の場合は、カラムなどに充填して、そこに改質ガスを通せばよい。また、ここでは改質触媒体3の触媒についても、特に限定はなく、貴金属系触媒やその他の遷移金属系触媒など、燃料を改質することができるものであれば広く用いることができる。燃料および改質方法についても、他の燃料を用いても、空気を加えて燃料の一部を酸化させる部分改質法を用いてもよい。

[0027]

【実施例】《実施例1》表1に示す組成の金属酸化物ま たは複合金属酸化物1~34を、直径6mm、高さ3m mのペレット形状に成形した後、白金塩を含浸させて、 電気炉中500℃で1時間焼成することによって試料1 ~34を作製した。あらかじめ測定したこれらの試料の BET比表面積を表1に示す。つぎに、試料1~34 を、図1に示す水素精製装置のCO変成触媒体6として 用い、その触媒能を評価した。まず、燃料に天然ガスの 主成分であるメタンを用い、体積比でメタンの3倍の水 蒸気を混合して原料ガス供給部1から導入した。加熱し た改質触媒体3通過後の改質ガス組成は水蒸気を除い て、水素80%、CO11%、二酸化炭素が9%であっ た。また、水蒸気の含有率は改質ガスの露点より求めた ところ、25%であった。この改質ガスをCO変成触媒 体6に供給し、CO変成触媒体6通過後のCO濃度をガ スクロマトグラフィで測定した。結果を表1に示す。

[0028]

【表1】

試料番号	(複合)金属酸化物	BET比表面積	CO濃度(%)		
		. (m²/g)	<u> </u>		
1	MgO	5 2 ·	030		
2	A 1 2 O 3	121	0.20		
3	S 1 O 2	84	0.25		
· 4 .	CaO	3 2	0.50		
5	TiOz	93	0.20		
6	CriOs	41	0.30		
7	F e 2O3	2 1	0.80		
8	ZnO	. 74	0.40		
9	Y2Os	4 2	0.60		
10	Z r O 2	111	0.15		
11	NbO:	86 .	0.30		
1 2	MoOs	1.5	0.80		
1 3	SnO2	35	0.70		
14	BaO	12	0.90		
15	La ₂ O ₂	81	0.40		
. 16	PraOs	7.5	0.35		
1 7	Nd2O3	88	0.45		
18	Sm ₂ O ₃	6 2	0.40		
19	Eu ₂ O ₃	5 5	0.35		
20	Gd2O3	4.5	0.55		
2 1	Tb2O2	6.1.	0.70		
· 22	Dy2O2 .	7 9	0.60		
2 3	H02O3	7.5	0.40		
2 4	E 1 2 0 3	8 2	0.40		
2 5	Tm ₂ O ₃	77	0.50		
2 6	Yb2O3	43	0.65		
2 7	Lu2Os	34	0.70		
2 8	A型ゼオライト	415	0.20		
2 9	X型ゼオライト	253	0.30		
30	Y型ゼオライト	325	0.25		
. 3 1	モルデナイト	151	0.35		
3 2	ZSM-5	132	0.20		
3.3	β型ゼオライト	255	0.30		
3 4	シリカアルミナ	212	0.15		
					

【0029】《実施例2》アルミナ粉末と硝酸セリウムを混合して電気炉中500℃で1時間焼成し、アルミナにСeを複合化させた。アルミナとСeの割合を変化させ、表1に示す組成を有する試料35~37を作製した。これらの試料を実施例1と同様に直径6mm、高さ3mmのペレット形状に成形した後、白金塩を含浸させ40で電気炉中500℃で1時間焼成して試料35~37を作製した。実施例1と同様に図1に示す水素精製装置にCO変成触媒体6として充填し、改質ガスを供給して、CO変成触媒体6通過後のCO濃度をガスクロマトグラフィで測定した。結果を表2に示す。

【0030】《実施例3》硝酸セリウムの水溶液にアンモニアを添加して沈殿させ、電気炉中500℃で1時間焼成し、試料38である酸化セリウムを作製した。また、硝酸ジルコニルと硝酸セリウムを比率を変えて混合

し、アンモニアを添加して沈殿させ、試料39と40を作製した。これらの試料を実施例1と同様に直径6mm、高さ3mmのペレット形状に成形した後、白金塩を含浸させて電気炉中500℃で1時間焼成し、試料38~40を作製した。実施例1と同様に図1に示す水素精製装置にCO変成触媒体6として充填し、改質ガスを供給して、CO変成触媒体6通過後のCO濃度をガスクロマトグラフィで測定した。結果を表2に示す。この水素精製装置を2万時間運転し、再びCO変成触媒体6通過後のCO濃度を測定したところ、試料38、39、および40を用いた場合のCO変成触媒体6通過後のCO濃度はそれぞれ0.19%、0.15%、および0.15%であった。

[0031/]

【表2】

12

試料番号	(複合)金属酸化物	BET比表面積 (m²/g)	CO强度(%)		
35	AloCeOx	115	0.18		
-36	AlsCesOx	100	0.17		
3 7	AlaCe,Oz	9.0	. 0.16		
38	CeO ₂	8.0	0.13		
3 9	CesZrOx	8.5	0.14		
40	CerzraOz	9.0	0. 15		

【0032】《比較例1》表1に示した41~45の試 た。これらの試料を実施例1と同様に直径6mm、高さ 3 mmのペレット形状に成形した後、白金塩を含浸させ て電気炉中500℃で1時間焼成し、試料41~45を 作製した。実施例1と同様に図1に示す水素精製装置に

CO変成触媒体6として充填し、改質ガスを供給して、 料をアルミナを電気炉中で加熱することによって作製し 10 СО変成触媒体 6 通過後のС〇濃度をガスクロマトグラ フィで測定した。結果を表3に示す。

[0033]

【表3】

試料番号	(複合)金属酸化物	BET比表面積 (m²/g)	CO議度(%)		
41	AlzOx	09	9. 5		
42	AlsOx	9. 5	1.8		
43	AlzOx	6	5		
44	AlzOz .	0. 9	9. 5		
45	AlsOx	8. 5	3. 0		

【0034】《実施例4》実施例1で作製した試料2の アルミナを直径6mm、高さ3mmのペレット形状に成 型し、このものに白金塩と、白金塩に対してPd塩、R h塩、Ru塩を所定の比率で混合したものを含浸させ て、電気炉中500℃で1時間焼成し、表2に示した試

料46~60を作製した。これら試料46~60を図1 に示す水素精製装置のCO変成触媒体6として用い、実 施例1と同様に評価した。結果を表4に示す。

[0035]

【表4】

試料番号	孫加貴金属	Ptlgk	CO濃度(%)	メタン濃度(%)
		量量るす技		
4 6	Ρd	0.08	0.20	0.01
47	Pd	0.1	0.17	0.01
4 8	Pd	0.3	0.15	0.02
4 9	Pd	0.5	0.16	0.04
50	Ρď	0.6	0. 50	1. 8
5 1	Rh	0.08	0.20	0.01
5 2	Rh	0.1	0.18	0.01
53	Rh	0.3	0.17	0.04
54	Rh	0.5	0.13	0.08
5 5	Rh	0.6	0.60	3.01
5 6	Ru	0.08	0.20	0.01
5 7	Ru -	0.1	0.15	0.01
5 8	Ru	0.3	0.13	0.04
5 9	Ru	0.5	0.16	0.09
60	Ru	0.6	0.80	4.05

【0036】《実施例5》実施例1のアルミナペレット に白金を担持した試料2を図1の水素精製装置にCO変 成触媒体6として充填した。毎分50リットルと水蒸気 毎分150リットルを原料ガス供給部1より導入し、加 熱用パーナー4によって改質触媒体3の温度が約800 ℃となるように加熱して反応させた。改質触媒体3を通

グラフィにて測定したところ、水素約80%、CO約1 1%、二酸化炭素約9%、メタン300ppmであっ た。この改質ガスをCO変成触媒体6を通過させるとC 〇濃度が約0.20%となり、さらに2%の酸素濃度と なるように空気供給部10より空気を導入し、CO浄化 触媒体11で反応させたところ、CO濃度は5ppmと 過した後の生成ガス組成は水蒸気を除き、ガスクロマト 50 なった。水素発生装置を一度停止させ、再び起動させ

14

た。さらに停止、起動動作を1200回繰り返して、改質ガス組成を測定したところ、改質触媒体3通過後のC 〇濃度は11%で変化がなく、CO変成触媒体6を通過 させるとCO濃度は0.22%、CO浄化触媒体11通 過後では、6ppmであった。

【0037】《比較例2》直径6mm、高さ3mmのペレット形状の市販銅ー亜鉛系CO変成触媒を実施例1と同じく、図1に示す水素精製装置にCO変成触媒体6として充填した。毎分50リットルと水蒸気毎分150リットルを原料ガス供給部1より導入し、加熱用パーナー104によって改質触媒体3の温度が約800℃となるように加熱して反応させた。改質触媒体3を通過した後の生成ガス組成は水蒸気を除き、ガスクロマトグラフィにて測定したところ、水素約80%、CO約11%、二酸化炭素約9%、メタン300ppmであった。この改質ガスをCO変成触媒体6を通過させるとCO濃度が約0.11%となり、さらに2%の酸素濃度となるように空気

供給部10より空気を導入し、CO浄化触媒体11で反応させたところ、CO濃度は1ppmとなった。水素発生装置を一度停止させ、再び起動させた。さらに停止、起動動作を1200回繰り返して、改質ガス組成を測定したところ、改質触媒体3通過後のCO濃度は11%で変化がなく、CO変成触媒体6を通過させるとCO濃度は1.52%、CO浄化触媒体11通過後では、520ppmであった。

[0038]

【発明の効果】以上の実施例と比較例の装置の評価結果を比較すると明らかなように、本発明によれば、CO変成触媒体の耐熱性が改善され、装置の起動停止を繰り返した場合でも安定に動作する水素精製装置を提供することができる。

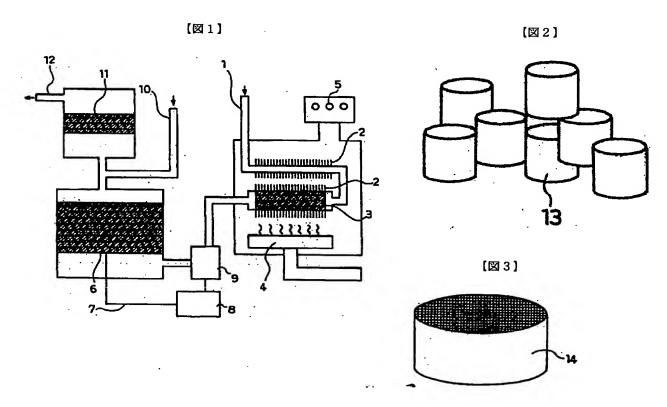
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施の形態1に係る水素精製装置を含む水素発生装置の構成を示す概略縦断面図である。

【図2】ペレット形状の担体の概略斜視図である。

【図3】ハニカム形状の担体の概略斜視図である。 【符号の説明】

- 1 原料ガス供給部
- 2 熱交換フィン
- 3 改質触媒体
- 4 加熱用パーナー
- 5 排気口
- 6 CO変成触媒体
- 7 熱電対
- 8 温度制御装置
- 9 冷却器
- 10 空気供給部
- 11 СО浄化触媒体
- 12 改質ガス出口
- 13 ペレット形状の担体
- 14 ハニカム形状の担体



フロントページの続き

(51) Int. C1. 7	識別記号	FI			テーマコート・	(参考)
23/62		23/89		M		
23/648		29/12		M		
23/652		29/22		M		
23/89		29/44		M		
29/12		29/74		M		
29/22		23/56	301	M		
29/44		23/64	102	M		
29/74			103	M		

(72)発明者 鵜飼 邦弘

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社内

(72)発明者一庄野 敏之

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社内

(72)発明者 北河 浩一郎

大阪府大阪市城東区今福西6丁目2番61号 松下精工株式会社内

Fターム(参考) 4G040 FA04 FB04 FC07 FE01

4G069 AA03 BA01A BA01B BA02A

BA02B BA03A BA03B BA04A

BA04B BA05A BA05B BA06A

BA06B BA07A BB04A BB04B

BB06A BB06B BC09A BC09B

BC10A BC13A BC13B BC16A

BC16B BC22A BC22B BC35A

BC35B BC40A BC40B BC41A

BC41B BC42A BC42B BC43A

BC43B BC44A BC44B BC50A

BC51A BC51B BC55A BC55B

BC58A BC58B BC59A BC59B

BC66A BC66B BC70A BC70B

BC71A BC71B BC72A BC72B

BC75A BC75B BD05A CC32

DA06 EA02Y EB18Y EC02X

EC03X EC04X EC05X ZA02B

ZA03B ZA04B ZA06B ZA11B

ZA19B